This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1999 DERWENT INFO LTD. All rts. reserv.

A11

000838420

WPI Acc No: 71-80135S/197150

Alpha and beta-6-desoxy-5-acyl-oxytetracyclines-prepd - by reduction corresponding 6-methylene or 11-alpha

Patent Assignee: SOC FARM ITALIA SPA (FARM) Number of Countries: 009 Number of Patents: 010

Patent Family:

Τ.	accirc adm.	,.								
Pa	atent No	Kind	l Date	Applicat	No	Kind	Date	Main	IPC	Week
В	E 768381	Α								197150 B
DI	E 2128432	Α								197151
N]	L 7107555	Α								197201
J]	P 4700041	8 A								197204
$\mathbf{Z}^{\mathbf{Z}}$	A 7103734	Α								197206
FI	R 2100752	Α								197226
GI	3 1288905	Α								197237
St	J 430545	Α	19741125							197519
C	A 969930	Α	19750624							197528
Ĵ]	P 7703311	5 B	19770826							197738

Priority Applications (No Type Date): IT 7025875 A 19700612 Abstract (Basic): BE 768381 A

Alpha and beta-6-desoxy-5-acyl-oxytetracyclines - prepd. by reducing corresponding 6-methylene or 11-alpha-chloro-6-methylene - derivs or acylation of 5-hydroxy cps. Title cpds. of formula: (where R = 1-10C mono- or di-carboxylic organic radical X = H, Cl, Br) are prepared by hydrogenation of the corresponding 6-dimethyl-6-desoxy-6-methylene-5-acyloxytetracycline or the 11 alpha-chloro-6-demethyl-6-desoxy-6-methylene-5-acyloxytetracyclin- e or by acylation of the corresponding 5-oxy-tetracycline.

The cpds. are antibiotics, some of which give high blood levels and others are active against tetracycline-resistant organisms.



Deutsche Kl.:

12 o. 25 30 h, 2/36

2128432 Offenlegungsschrift

Aktenzeichen:

P 21 28 432.2

Anmeldetag:

8. Juni 1971

Offenlegungstag. 16. Dezember 1971

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität

Datum:

12. Juni 1970

Land: **33**

43)

Italien

Aktenzeichen: (31)

25875 A-70

Bezeichnung: **(54)**

Verfahren zur Herstellung von Estern von 6-Deoxy-5-oxytetracyclin

Zusatz zu:

Ausscheidung aus:

Anmelder: 1

Societa Farmaceutici Italia, Mailand (Italien)

Vertreter gem. § 16 PatG:

Schalk, W., Dr.: Wirth, P., Dipl.-Ing.:

Dannenberg, G. E. M., Dipl.-Ing.; Schmied-Kowarzik, V., Dr.; Weinhold, P., Dr.: Gudel, D., Dr.; Patentanwälte, 6000 Frankfurt

Als Erfinder benannt 12

Bernardi, Luigi: Castiglione, Roberto de; Masi, Paolo;

Mailand (Italien)

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

DR. W. SCHALK · DIPL.-ING. P. WIRTH · DIPL.-ING. G. DANNENBERG DR. V. SCHMIED-KOWARZIK · DR. P. WEINHOLD · DR. D. GUDEL

6 FRANKFURT AM MAIN GR. ESCHENHEIMER ETRASSE 89

SK/SK G 286

Società Farmaceutici Italia Mailand / Italien

Verfahren zur Herstellung von Estern von 6-Deoxy-5oxytetracyclin

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf Ester von 6-Deoxy-5-oxytetracyclin, die Additionssalze derselben mit nicht-toxischen, pharmazzutisch annehmbaren Säuren und auf das Verfahren zu ihrer Herstellung.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich insbesondere auf 6-Deoxy-5-oxytetracyclinester mit der folgenden Struktur

in welcher R für einen Rest einer organischen Mono- oder Dicarbonsäure mit 1-10 Kohlenstoffatumen steht und X Wasserstoff, Chlor und Brom bedeutet; die Additionssalze derselben mit nicht-toxischen, pharmazeutisch annehmbaren Säuren und auf das Verfahren zu ihrer Herstellung. Diese Ester besitzen eine gute antibiotische Wirksamkeit.

Einige der Ester sind bei oraler Verabreichung durch eine sehr gute Absorption gekennzeichnet, und ergeben höhere Spiegel im Blut als solche, die dem in 5-Stellung nicht-acylierten 6-Deoxy-5-oxytetracyclin entsprechen. Andere sind durch gute antibiotische Wirksamkeit auch gegen tetracyclin-resistente Stämme gekennzeichnet.

Aus der Literatur ist es bekannt (vgl. J.Am.Chem.5oc. <u>84</u>, 2645 (1962)), daß es in der 6-Stellung des Tetracyclinskelettes zwei verschiedene sterische Konfigurationen der Methylgruppe gibt, die als "epi" und "normal" oder besser als "d" und "B" bezeichnet werden. Die Konfiguration dieser Tetracyline und ihrer Ester in der 5-Stellung kann mittels NMR Spektroskopie leicht bestimmt werden.

Tatsächlich zeigen die 6 d-Derivate in Dimethylsulfoxyd das Signal (Doublette) aufgrund von CH₃ bei etwa 1,5 d, während die 6B-Derivate dasselbe Signal bei etwa 1 d zeigen.

In der italienischen Anmeldung 20699 A/69 vom 8.8.1969 der Anmelderin /*
sind neue Tetracyclinderivate und insbesondere 6-Demethyl-5-deoxy-6-methylen5-acyloxy-tetracycline der Struktur

I

in welcher R für einen Rest einer organischen Säure mit 1-10 Kohlenstoffatomen steht und X Wasserstoff, Chlor oder Brom bedeutet, beschrieben und beansprucht.

/* (deutsche Anmeldung P 20 37 292.3 vom 28.7.1970)

In der oben genannten Anmeldung sind auch neue 11a-Chlor-6-demethyl-6-deoxy-6-methylen-5-acyloxy-tetracycline der folgenden Struktur beschrieben:

$$\begin{array}{c|c} & \text{OR} & \text{N(CH}_3)_2 \\ & \text{CH}_2 & \text{OR} & \text{N(CH}_3)_2 \\ & \text{OH} & \text{OCI}_0 & \text{OH} & \text{O} \end{array}$$

in welcher R und X die obige Bedeutung haben.

Diese Verbindungen sind Zwischenprodukte, die nicht nur zur Herstellung der Derivate I der genannten Patentanmeldung, sondern auch der Derivate III der vorliegenden Anmeldung geeignet sind, wie im einzelnen nach ausgeführt wird.

Es wurde nun gefunden – und dies ist das Ziel der vorliegenden Erfindung – daß die Reduktion einer Verbindung aus der Gruppe von 6-Demethyl-6-deoxy-6-methylen-5-acyloxytetracyclinen (I) und 11 d-Chlor-6-demethyl-6-deoxy-6-methylen-5-acyloxy-tetracyclinen (II) mit Wasserstoff in Anwesenheit eines geeigneten Katalysators der Platingruppe eine Mischung aus d-6-Deoxy-5-acyloxytetracyclinen (III) liefert, die durch bekannte chemisch-physikalische Verfahren, wie Gegenstromverteilung, Kolonnen-chromatographie oder fraktionierte Ausfällung, in die beiden Epimeren getrennt werden kann.

Die $\mbox{$\omega$-6-Deoxy-5-acyloxytetracycline}$ und $\mbox{$B$-5-Deoxy-5-acyloxytetracycline}$ (III) können auch durch direkte Acylierung der entsprechenden Verbindung mit einer freien Hydroxygruppe in 5-Stellung (III; R = H) hergestellt werden.

Diese Acylierung erfolgt z.B. mit der gewünschten organischen Säure in Anwesenheit einer starken Säure aus der Gruppe von Fluorwasserstoffsäure, Methansulfonsäure und Äthansulfonsäure.

Erfindungsgemäß werden die 6-Demethyl-6-deoxy-6-methylen-5-acyloxytetracycline der Formel I in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst oder suspendiert und mit Wasserstoff bei geeigneter Temperatur und unter geeignetem Druck in Anwesenheit katalytischer Mengen eines Metalles der Platingruppe umgesetzt.

Die absorbierte Wasserstoffmenge wird so reguliert, daß die Methylengruppe in 6-Stellung in eine Methylgruppe reduziert wird, und andere gegebenenfalls im Molekül anwesende reduzierbare Gruppen, wie 11 %-Chlor- und 7-Halogengruppen, ebenfalls reduziert werden.

Das Lösungs- oder Suspensionsmedium durch Durchführung der katalytischen Reduktion wird so ausgewählt, daß es den Katalysator oder die Ausgangs- oder Endtetracyclinverbindung nicht stört. Zu diesem Zweck eignen sich polare organische Lösungsmitteil, wie niedrige aliphatische Alkohole, z.B. Methanol, Äthanol, mit Wasser mischbare Äther, wie Tetrahydrofuran und Dioxan, niedrige aliphatische Säuren, wie wasserfreie oder wässrige Ameisen- und Essigsäure. Oft ist es zweckmäßig, die Reduktion in Anwesenheit geringer Mengen starker Mineralsäure, wie Salzsäure, durchzuführen.

Bezüglich der Temperaturbedingungen und des Hydrierungsdruckes wurden keine kritischen Werte festgestellt. Das Verfahren erfolgt gewöhnlich bei O-50°C., vorzugsweise bei Zimmertemperatur, und zwischen 100 Atm. und normalem Druck.

Als Katalysator der Platingruppe wird Platin, Palledium, Rhodium,
Ruthenium und Iridium sowie deren Oxyde und Chloride verwendet. Der Katalysator
kann per æ dispergiert oder auf einem geeigneten Träger, wie Kohle, Kieselsäure oder Bariumsulfat, abgeschieden sein. Nach beendeter Reduktion wird der .
Katalysator abiltriert und das Reaktionsprodukt in der auf dem Tetracyclingebiet üblichen Weise isoliert und gereinigt.

Wie oben erwähnt, besteht das Reduktionsprodukt aus einer Mischung der zwei Epimeren, nämlich —6-Deoxy-5-acyloxytetracyclin und B-6-Deoxy-5-acyloxy-tetra-cyclin in unterschiedlichen Verhältnissen, die zur Darstellung der unterschiedlichen pharmakologischen Eigenschaften der Epimeren selbst vorzugsweise getrennt wird. Diese Tennung erfolgt nach den auf dem Tetracyclingebiet bekannten Verfahren, wie z.B. fraktionierte Ausfällung, Gegenstromverteilung und Kolonnenchromatographie.

Die verwendeten Diphasen-Lösungsmittelmischungen bestehen gewöhnlich aus Pufferlösungen mit einem pH-Wert zwischen 2-6, wie z.B. Mc-Elvain-Puffer, und mit Wasser nicht mischbaren Lösungsmittel aus der Gruppe von n- und Isobutylund -amylalkoholen, gemischten Ketonen, wie Methylisobutylketon, und chlorierten Lösungsmittel. Aus der Gegenstromverteilungsvorrichtung kommen zuerst die am wenigsten polaren Fraktionen und später allmählich diejenigen mit steigender Polarität. Mit Vorteil kann man auch die Kolonnenchromatographie mit einem geeigneten Träger und einem geeigneten Eluierungssystem anwenden.

Gute Ergebnisse erzielt man unter Verwendung von Cellulose und einer Lösungsmittelmischung ähnlich der für den Gegenstrom angegebenen. Aufgrund ihrer
amphoteren Natur können die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Therapie
per se oder als ihre Selze mit nicht-toxischen, pharmazeutisch annehmbaren
Säuren verwendet werden. Man kann auch Komplexe mit Calcium herstellen.

Die C-6-Deoxy-5-acyloxytetracycline und B-6-Deoxy-5-acyloxytetracycline
können auch durch direkte Acylierung der entspreckenden 6-Deoxy-5-oxytetracycline hergestellt werden.

Diese Acylierung kann durch Behandlung von 6-Deoxy-5-oxytetracyclin mit einer organischen Mono- oder Dicarbonsäure mit 1-10 Kohlenstoffatomen in Anwesenheit einer starken Säure aus der Gruppe von Fluorwasserstoff-, Methansulfon- und Äthansulfonsäure erfolgen.

Auch in diesem Fall können zur Isolierung und Reinigung des in 5-Stellung acylierten Produktes dieselben Verfahren angewendet werden, die zur Isolierung und Reinigung der durch katalytische Reduktion aus den entsprechenden 6-Methylenderivaten hergestellten Verbindungen beschrieben wurden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind besonders zweckmäßig als antibakterielle Produkte; einige besitzen bakterizide Wirksamkeit bei tetracyclinresistenten Stämmen, während andere eine sehr gute orale Absorption zeigen und Blutspiegel über den durch Doxycyclin oder «-6-Deoxy-5-oxytetracyclin, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen eine nahe Strukturanalogie haben, gezeigten ergeben. Die Wirksamkeit bei tetracyclin-resistenten Stämmen wurde in vitro im Vergleich zu Doxycyclin getestet.

Tabelle 1 gibt die Werte der Inhibierungsmindestkonzentration, ausgedrückt in /ug/ccm, d.h. die Mindestmenge an Substanz, die in vitro die Entwicklung der untersuchten Mikroorganismen vollständig inhibiert.

Tabelle 1

Wirksamkeit gegen tetracyclin-resistenten Staphylococcus aureus ATCC 12715

Erbindung

Inhibierungsmindestkonzentration

Verbindung 1	Inhibierungsmindestkonzentratit /ug/ccm	JII.
% -6-Deoxy-5-oxytetracyclin (Doxycyclin)	20,0	
g-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin	5,0	
B-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin	.20,0 '	
d-6-Deoxy-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyc	lin 0,3	
B-6-Deoxy-5-(2-athylbutyryl)-oxytetracyc		
≪ -6-Deoxy-5-(p-methylbenzoyl)-oxytetracy		
6-6-Deoxy-5-(B-chlorpropionyl)→oxytetrac		-

In Tabelle 2 sind einige Ergebnisse von in vivo Vergleichstests zwischen Doxycyclin und dem ersten Mitglied der erfindungsgemäßen Verbindungen, nämlich 6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin, angegeben. Dieser Vergleichstests erfolgte an Mäusen (12 Tiere pro Gruppe), die intraperitoneal mit Staphylococcus aureus PV infiziert wurden; dann wurden die beiden Testantibiotika oral 4, 24, 48 und 72 Stunden nach der Infizierung verabreicht. Dabei bedeutet PD₅₀ die Schutzdosis 50.

Tabelle 2

Verbindung	Dosis mg/kg	% Sterblichkeit 11. Tag	em	PD ₅₀	
Kontrollgruppe	****	100	• ,		
Docyclin	50	. 0		•	٠.
•	25	16	÷	15	
	12,5	58		· ·	
•	6,25	100	• • .		
√ -6-Deoxy-5-formyl- oxytetracyclin	50	0	·.;		
	25 .	D			
•	12,5	16		7,5	
·	6,25	. 58			

Aus Tabelle 2 geht hervor, daß die erfindungsgemäße Verbindung einen $PD_{\overline{50}}$ Wert zeigt, der die Hälfte des entsprechenden Wertes von Doxycyclin ist.

In Tabelle 3 sind die Ergebnisse weiterer Vergleichstests an Mäusen (12 Tiere pro Gruppe) angegeben, die intraperitoenal mit Salmonella abortivo equina (Gram-negativer Stamm) infiziert waren. Auch bei diesem Test wurden die beiden Testantibiotika oral 4, 24, 48 und 72 Stunden nach der Infizierung verabreicht.

Tabelle 3

			•	
Verbindung	Dosis mg/kg	% Sterblichkeit	PD ₅₀	-
Kontrollgruppe		. 100		
Doxycyclin	5 0 .	25	40	
•	25	7 5	,	
∢- 5-Deoxy-5-formyloxy- tetracyclin	50	0	25 .	
	25	50		

In Tabelle 4 sind Vergleichsdaten der akuten Toxizität (LD_{50} in g/kg Körpergewicht) bei Mäusen (Gruppen von 10 Tieren pro Dosis) zwischen Doxycyclin und χ -6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin bei oraler Verabreichung angegeben.

Tabelle 4

Verbindung	LD ₅₀	Sicherheitsgrenzen		
Doxycyclin	2,140	2,09-2,20		
√ -6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin	4,68	3,92-5,57	· ·	

Die folgenden Beispiele veranschaulichen die vorliegende Erfindung, ohne sie zu beschränken.

Beispiel 1 6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin

1,5 g 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-formyloxytetracyclin wurden in 30 ccm Ameisensäure gelöst und unter atmosphärischem Druck und bei Zimmertemperatur mit 500 mg PtO₂ hydriert. Nach etwa 1 std und 20 min war die Reaktion beendet (Verschwinden des Maximums bei λ = 240 m/u im UV-Spektrum). Das Produkt wurde filtriert, die Ameisensäure wurde unterhalb 35°C. unter Vakuum abgedampft; dann wurde mit einer 1:1-Mischung aus Äthylacetat und Methanol aufgenommen und mit Tierkohle entfärbt.

Nach Konzentrieren unter Vakuum wurde das Produkt mit Äthyläther ausgefällt. Durch Zugabe von Petroläther zu den Mutterlaugen wurden weitere 900 mg Produkt gewonnen. Die Gegenstromverteilung mit einer Lösungsmittelmischung aus 1100 ccm Mc-Elvain Puffer (pH-Wert = 4,6), 480 ccm Methylisobutylketon, 480 ccm Äthylacetat und 210 ccm Butanol ergab G-6-Deoxy-S-formyloxytetracyclin und B-G-Deoxy-G-formyloxytetracyclin mit einer Doublette bei G1,02 im NMR Spektrum (UMSO-G-CDCl $_3$ 1:1). Im UV-Spektrum zeigt G-G-Deoxy-G-formyloxytetracyclin in einer Lösung aus 80 Teilen 0,01N wässriger Salzsäure und 20 Teilen Methylalkohol ein Maximum bei 268 m/u und ein weiteres Maximum bei 345 m/u. Das IR-Spektrum (in KBr) zeigt Maxima bei 1730 cm $^{-1}$ und 1165 cm $^{-1}$.

Das NMR Spektrum in CDCl₃ zeigte die folgenden charakteristisch Signale: $\sqrt{1,49}$ (d, 3H); $\sqrt{2,60}$ (s, 6H); $\sqrt{5,95}$ (m; 1H); $\sqrt{6,7-7,7}$)m, 3H); $\sqrt{7,95}$ (s, 1H). Das Produkt zeigte die folgenden Inhibierungsmindestkonzentrationen (der entsprechende Wert von Doxycyclin ist in Klammern angegeben): E coli B: 0,3 (0,62); Klebsiella pneumoniae 0,15 (0,62); Mycobacterium sp. ATCC 607 0,07 (0,15); vgl. weiterhin Tabelle 2 und 3.

Beispiel 2

6-Deaxy-5-formyloxytetracyclin

a) Herstellung des 11 \(\alpha - \text{Chlor} - 6 - \text{densthyl} - 6 - \text{densthyl} - 6 - \text{methyl} - 5 - \text{formyloxytetracyclin} - zwischenproduktes

20 g 11 **%**-Chlor-5-hydroxytetracyclin-6,12-hemiketal wurden in 100 ccm 99-%iger Ameiseinsäure in einem Polythenkolben suspendiert. Das Produkt wurde äußer-lich mit einer Kühlmischung von -15⁰C. gekühlt, dann wurden 100 ccm wasser-freie Fluorwasserstoffsäure zugegeben. Die Temperatur wurde auf Zimmertemperatur ansteigen gelassen. Dann wurde die Reaktionsmasse bei dieser Temperatur etwa 20 Stunden stehen gelassen.

Zur Entfernung der Fluorwasserstoffsäure wurde ein Stickstoffstrom eingeleitet, die Mischung wurde unter Vakuum auf ein klanes Volumen eingedampft, der Rückstand wurde in etwa 2 läthyläther gegossen, 10 Minuten gerührt und dann filtriert. Das erhaltene Produkte wurde auf dem Filter mit äthyläther gewaschen, unter Vakuum getrocknet und aus Methanol/Äther umkristallisiert.

b) Herstellung von 6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin
Das oben erhaltene, umkristallisierte Produkte wurde in einen 3-1-Autoklaven
gegeben, dann wurden 500 ccm Methanol und 5 g eines aus 5 % Rhodium auf
Tierkohle bestehenden Katalysators zugefügt. Der Wasserstoffdruck wurde auf
3-5 Atm. eingestellt, und das Produkt wurde 12 Stunden bei Zimmertemperatur
gerührt. Es wurden weitere 5 g Katalysator zugefügt und das Ganze 12 Stunden
hydriert. Nach dem Filtrieren wurde der Filterkuchen mit Methanol gewaschen und
und Filtat und vereinigte Waschmaterialien wurden im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der feste Rückstand wurde mit wenig Äther aufgeschlämmt und fil-

triert. Das so erhaltene Rohprodukt wurde in einer Pufferlösung bei einem pH-Wert von 4,5 gelöst. Getrennt wurde eine chromatographische Kolonne (h = 150 cm; Durchmesser 3 cm) hergestellt, die mit Cellulose, die in der obigen Pufferlösung aufgeschlämmt war, gefüllt und mit einer 1:1-Mischung aus Äthylacetat und Methylisobutylketon gesättigt war. Die Lösung des Produktes wurde durch diese Kolonne chromatographiert, wobei mit einer 1:1-Mischung aus Äthylacetat/Methylisobutylketon eluiert wurde, die mit einer Pufferlösung bei einem pH-Wert von 4,5 gesättigt war.

In der ersten Fraktion wurde &-6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin gesammelt, in der zweiten Fraktion ging eine geringe Menge 6-Demethyl-6-deoxy-6-methylen-5-formyloxytetracyclin über; die dritte Fraktion enthielt B-6-Deoxy-5-formyloxy-tetracyclin.

Beispiel 3 6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin

3 g 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-acetyloxytetracyclin wurden in 50 ccm einer 1:1-Mischung aus Wasser und Äthanol mit 3 ccm wässriger konz. Salzsäure gelöst. Es wurde 1 g Adams-Katalysators (PtO₂/C) zugefügt und das Produkt bei Zimmertemperatur unter 5 Atm. hydriert, wobei der Reduktionsverlauf durch UV-Spektrum verfolgt wurde. Danach wurde filtriert und unter Vakuum zur Trockne eingedampft.

Der Rückstand wurde mit Methanol aufgenommen und mit Tierkohle entfärbt. Nach Konzentration auf ein kleines Volumen wurde das Produkt durch Verdünnen mit dem dreifachen Volumen an Äthyläther ausgefällt. Das kristalline Produkt bestand aus einer α -6-Deoxy-5-acetyloxytetrycyclinhydrochloridmischung, die wie in Beispiel 1 einer Gegenstromteilung unterworfen wurde. Die ersten Fraktionen bestanden aus dem α -6-Epimeren, während die letzteren aus dem α -6-Epimeren bestanden.

Im UV-Spektrum zeigt of -6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin zwei Maxima bei 272 und 345 m/u (in einer Lösung aus verdünnter Salzsäure und Methanol). Das IR-Spektrum (in KBr) zeigt Maxima bei 1745 cm⁻¹ und 1240 cm⁻¹. Das NMR-Spektrum in CDCl₃/zeigt die folgenden charakteristischen Signale: of 1,45 (d, 3H); of 2,10 (s, 3H); of 2,56 (s, 2H); of 5,67 (m, 1H); of 6,75-7,6 (m, 3H).

Beim NMR-Spektrum in CDCl₃ zeigt B-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin die folgenden charakteristischen Signale: d 1,01 (d, 3H); d 2,19 (s, 3H); d 2,46 (s, 6H); d 5,25 (zwei d, 1H); d 6,5-7,6 (m; 3H).

Neben den in Tabelle 1 genannten Inhibierungsmindestwerten (in /ug/ccm) zeigt B-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin beim Stamm Mycobacterium sp. ATCC 607 einen Inhibierungsmindestwert von 0,03 (Doxycyclin 0,15).

Beispiel 4 6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin

Analoge Ergebnisse erzielteman, wenn man anstelle von 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-acetoxytetracyclin 11%-Chlor-6-deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-acetyloxytetracyclin einer katalytischen Reduktion unterwarf und anstelle des Adams-Katalysators (PtO₂/C) Palladium-auf-Tierkohle verwendete.

Beispiel 5 6-Deoxy-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyclin

1,0 g 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-(2-äthylbütyryl)-oxytetracyclin wurde in 30 ccm einer 1:1-Mischung aus Wasser und Äthanol, die 1ccm konz. Salzsäure enthielt, gelöst. Es wurden 300 mg Adams-Katalysator (PtO₂/C) zugefügt und das erhaltene Produkt bei Zimmertemperatur und 5 Atm hydriert. Der Reaktionsverlauf wurde durch UV-Spektroskopie verfolgt (das Maximum verschwand bei \$\lambda\$ = 239 m/u). Nach beendeter Reaktion wurde zur Entfernung der Katalysators filtriert, unter Vakuum zur Trockne eingedampft und das Produkt wie in Beispiel 3 durch Gegenstrom gereinigt.

Das UV-Spektrum von $(1-6-Deoxy-5-(2-athylbutyryl)-oxytetracyclin zeigt zwei Maxima bei 272 und 345 m/u; das IR-Spektrum zeigt Maxima bei 1735 und 1235 cm<math>^{-1}$.

Das NMR-Spektrum in CDCl₃ zeigt die folgenden charakteristischen Signale: $\int_{0.91} (t, 6H); \int_{0.91} (t, 6H); \int_{0.91} (m, 7H); \int_{0.91} (s, 6H); \int_{0.91} (m, 1H); \int_{0.91} (6,75-7,65)$ (m, 3H).

Beispiel 6 6-Deoxy-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyclin

Analoge Ergebnisse wurden erzielt, wenn man anstelle von 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyclin . 11 Chlor-6-deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyclin einer katalytischen Reduktion unterwarf.

Beispiel 7

6-Deoxy-5-(p-methylbenzoyl)-oxytetracyclin

Wurde 6-Deoxy-6-demethyl-6-methylen-5-(p-methylbenzoyl)-oxytetracyclin einer katalytischen Reduktion gemäß Beispiel 5 unterworfen, so erhielt man 6-Deoxy-6-(p-methylbenzoyl)-oxytetracyclin, das wie in Beispiel 3 gereinigt und in die beiden &-6- und B-6-Epimeren getrennt werden kann.

Das UV-Spektrum von d-6-Deoxy-5-(p-methylbenzoyl)-oxytetracyclin zeigt drei Maxima bei 245, 272 und 345 m/u.

Das NMR-Spektrum (in CDCl₃/DMSO-d₆ in einem Verhältnis von 4:1) zeigt die folgenden charakteristischen Signale: 0.47 (d, 3H); 0.47 (s, 3H); 0.47 (s, 3H); 0.47 (s, 6H); 0.47 (m, 1H); 0.47 (m, 7H).

Beispiel 8

6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin

1,0 g d-6-Deoxy-5-oxytetracyclinhydrochlorid und 10 ccm Ameisensäure wurden in 30 ccm wasserfreier Fluorwasserstoffsäure gelöst. Die Mischung wurde bei Zimmertemperatur 115 Stunden stehen gelassen, dann wurde die Fluorwasserstoffsäure durch einen Stickstoffstrom entfernt. Der Rückstand wurde in 300 ccm Äthyläther gegossen, in dem er als gelber Feststoff ausfiel. Dann wurde er filtriert und der Feststoff in der unteren Phase einer Lösungsmittelmischung, hergestellt mit 1100 ccm McElvain Puffer (pH-Wert = 4,6), 480 ccm Methylisobutylketon, 480 ccm Äthylacetat und 200 ccm Butylalkohol, gelöst. Es wurde die zum Lösen des Produktes ausreichende Mindestmenge an unterer Phase verwendet; gleichzeitig wurde das Produkt als Base freigesetzt und

dann drei Mal mit der oberen Phase der obigen Lösungsmittelmischung extrahiert.

Die obere Phase wurde 10 Mal mit der unteren Phase gewaschen und dann getrocknet.

Der Rückstand wurde in 50 ccm Äthylacetat gelöst, zweimal mit dest. Wasser gewaschen, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet, mit Tierkohle entfärbt und aus Äthylacetat/Petroläther umkristallisiert. So erhielt man α -6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin, dessen Eigenschaften in Beispiel 1 angegeben sind.

In analoger Weise erhielt man, ausgehend von B-6-Deoxy-5-hydroxytetracyclin, B-6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin.

Im NMR-Spektrum (DMSD- $d_6/CDCl_3=1:1$) zeigte sich die charakteristische Doublette bei 1,02.

Beispiel 9 6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin

1,0 g √-6-Deoxy-5-oxytetracyclinhydrochlorid und 10 ccm Eisessig wurden in 30 ccm wasserfrier Fluorwasserstoffsäure gelöst und 115 Stunden bei Zimmertemperatur stehen gelassen. Die Fluorwasserstoffsäure wurde mit einem Stickstoffstrom entfernt und der Rückstand in 300 ccm Äthyläther gegossen.

Das aus dem Äthyläther ausgefallene und abfiltrierte Hydrochlorid wurde in der unteren Phase der in Beispiel 8 beschriebenen Lösungsmittelmischung gelöst, um die Base freizusetzen, die 3 Mal mit der oberen Phase extrahiert wurde. Letztere wurde zur Trockne eingedampft, der Rückstand wurde mit 50 ccm Äthylacetat aufgenommen und zweimal mit dest. Wasser gewaschen. Das erhaltene Produkt wurde über Natriumsulfat getrocknet, mit Tierkohle entfärbt und aus Äthylacetat/und Petroläther umkristallisiert; so erhielt man (4-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin, dessen Eigenschaften in Beispiel 3 angegeben sind.

Beispiel 10 6-Deoxy-5-(D-chlorpropionyl)-oxytetracyclin

Wurde in Verfahren von Beispiel 8 anstelle von Essigsäure 8-Chlorpropionsäure verwendet, so erhielt man 0-6-Deoxy-5-(8-chlorpropionyl)-oxytetracyclin.

Das UV-Spektrum von d_{-6} -Deoxy-5-(B-chlorpropionyl)-oxytetracyclin zeigt zwei Maxima bei 272 und 345 m/u. Das IR-Spektrum (in KBr) zeigt Maxima bei 1740 und 1240 cm⁻¹. Das NMR-Spektrum (in CDCl₃) zeigt die folgenden charakteristischen Signale: $d_{1,47}$ (d, 3H); $d_{2,56}$ (s, 6H); $d_{2,82}$ (t, 2H); $d_{3,79}$ (t, 2H); $d_{3,79}$ (m, 1H); $d_{3,79}$ (m, 3H).

Wurde im Verfahren von Beispiel 8 anstelle von Essigsäure Bernsteinsäure verwendet, so erhielt man den entsprechenden Ester.

Patentansprüche

1.- Verfahren zur Herstellung der Ester von 6-Deoxy-5-oxytetracyclin und dessen Additionsalzen mit nicht-toxischen, pharmazeutisch annehmbaren Säuren mit der folgenden Formel:

in welcher R für einen Rest einer organischen Mono- oder Dicarbonsäure mit 1-10 Kohlenstoffatomen steht und X Wasserstoff, Chlor oder Brom bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man a) eine Verbindung der Formeln:

oder deren Additionssalze, in welchen R und X die obige Bedeutung haben, mit Wasserstoff in Anwesenheit eines geeigneten Katalysators der Platingruppe bei einer Temperatur von $0-50\,^{\circ}\mathrm{C}$. und einem Druck zwischen atmosphärischem

Druck und 100 Atm. bis zur Absorption von 1–3 Mol Wasserstoff pro Mol Tetracyclinverbindung umsetzt, die so gebildete Mischung der \propto –6 und β –6–Epimeren isoliert und als solche r inigt oder in üblicher Weise in ihre Kompuneten trennt; oder

b) eine Verbindung der Formel:

in welcher X die obige Bedeutung hat, mit einer organischen Monooder Dicarbonsäure mit 1–10 Kohlenstoffatomen in Anwesenheit einer starken
Säure aus der Gruppe von Fluorwasserstoffsäure, Methansulfonsäure und Äthansulfonsäure umsetzt und das so gebildete Produkt in an sich bekannter Weise
isoliert und reinigt.

2.- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Katalysator aus PtO2, Rhodium oder Palladium verwendet wird.

3.- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Veresterung in Anwesenheit von Fluorwasserstoffsäure erfolgt.

4.- Ester von 6-Deoxy-5-oxytetracyclin und von dessen Additionssalzen mit nicht-toxischen pharmazeutisch annehmbaren Säuren mit der Formel:

in welcher A für einen Rest einer organischen Mono- oder Dicarbonsäure

mit 1-10 Kohlenstoffatomen steht, und X Wasserstoff, Chlor oder Brom bedeutet.

- 5.- 6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin.
- 6.- X-6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin.
- 7.- B-6-Deoxy-5-formyloxytetracyclin.
- 8.- 6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin.
- 9.- d -6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin.
- 10.- B-6-Deoxy-5-acetyloxytetracyclin.
- 11.- 6-Deoxy-5-(2-äthylbutyryl)-oxytetracyclin.
- 12.- \d-6-Deoxy-5-(2-\aithylbutyryl)-oxytetracyclin.
- 13.- B-6-Decxy-5-(2-athylbutyryl)-oxytetracyclin.
- 14.- $\sqrt{-5-Deoxy-5-(p-methylbenzoyl)}$ -oxytetracyclin.
- 15.- √ -6-Deoxy-5-(B-chlorpropionyl)-oxytetracyclin.
- 16.- Heilmittel, enthaltend eine oder mehrere Verbindungen gemäß Anspruch
- 4 bis 15 in einem geeigneten Träger.

Der Patentanwalt:

109851/1969